PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-105046

(43) Date of publication of application: 09.04.2003

(51)Int.CI.

CO8F293/00 CO8L 25/04 CO8L 53/00 CO9D 11/00 C09D125/08 C09D153/00

(21)Application number: 2001-302353

(71)Applicant: KURARAY CO LTD

(22) Date of filing:

28.09.2001

(72)Inventor: YOSHIHARA SUKEJI

HYODA MAMORU

(54) AQUEOUS DISPERSION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an aqueous dispersion which is excellent in storage stability and weather resistance and gives a film excellent in adhesive properties or adhesion to various substrates as well as excellent in water resistance and weather resistance. SOLUTION: The aqueous dispersion comprises a block copolymer comprising an aromatic vinyl polymer block A bonded via a sulfur atom to a polymer block B comprising 2-100 mole% of a vinyl monomer unit bearing at least one functional group selected from the group consisting of a carboxyl group, an acid anhydride group, a hydroxyl group, a sulfonic group, an amino group and an amide group and 98-0 mole% of a unit of another vinyl monomer copolymerizable with the vinyl monomer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-105046 (P2003-105046A)

(43)公開日 平成15年4月9日(2003.4.9)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	- Ī	-マコード(参考) 4 J O O 2		
C08F 293/00		C 0 8 F 293/00				
C08L 25/04		C08L 25/04 4J026				
53/00		53/00 4 J 0 3 8				
C 0 9 D 11/00		C 0 9 D 11/00 4 J 0 3 9				
125/08		125/08				
123/08	審査請求	未請求 請求項の数8	OL (全 10 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番号	特顧2001-302353(P2001-302353)	(71)出額人 000001085				
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	株式会	社クラレ			
(22) 出願日	平成13年9月28日(2001.9.28)	岡山県倉敷市酒津1621番地				
		(72)発明者 吉原	資二			
		岡山県	倉敷市酒津2045番地	の1 株式会社		
		クラレ	⁄内			
		(72)発明者 表田	頀			
		岡山県	自敷市酒津2045番地	の1 株式会社		
	•	クラレ				
		最終頁に続く				

(54) 【発明の名称】 水性分散液

(57)【要約】

【課題】 貯蔵安定性、耐候性に優れた水性分散液であって、各種基材に対する接着性や密着性に優れるとともに、耐水性、耐候性に優れた皮膜を与える水性分散液を提供する。

【解決手段】 芳香族ビニル系重合体ブロックAと、カルボキシル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基およびアミド基からなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有するビニル系単量体の単位2~100モル%および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックBがイオウ原子を介して結合されてなるブロック共重合体の水性分散液。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 芳香族ビニル系重合体ブロックAと、カルボキシル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基およびアミド基からなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有するビニル系単量体の単位2~100モル%および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックBがイオウ原子を介して結合されてなるブロック共重合体の水性分散液。

【請求項2】 重合体ブロックBが、カルボキシル基、酸無水物基またはスルホン酸基を有するビニル系単量体の単位2~100モル%および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックである請求項1記載の水性分散液。

【請求項3】 ブロック共重合体が、該ブロック共重合体中のカルボキシル基、酸無水物基またはスルホン酸基に対して0.05当量以上の塩基性物質を含有する水性媒体に分散されてなる請求項2記載の水性分散液。

【請求項4】 ブロック共重合体100重量部に対して、スチレン系重合体を1~200重量部含む請求項1~3のいずれか1項に記載の水性分散液。

【請求項5】 芳香族ビニル系重合体ブロックAと、カルボキシル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基およびアミド基からなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有するビニル系単量体の単位2~100モル%および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックBがイオウ原子を介して結合されてなるブロック共重合体またはその塩が吸着されてなる粒子。

【請求項6】 芳香族ビニル系重合体ブロックAと、カ 30 ルボキシル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基むよびアミド基からなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有するビニル系単量体の単位2~100モル%および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックBがイオウ原子を介して結合されてなるブロック共重合体またはその塩100重量部並びにスチレン系重合体1~200重量部からなる重合体組成物が吸着されてなる粒子。

【請求項7】 請求項1~4のいずれか1項の水性分散 液からなるコーティング剤。

【請求項8】 請求項1~4のいずれか1項の水性分散 液を用いてなるインクまたは塗料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は水性分散液に関する。本発明の水性分散液は、貯蔵安定性、耐候性等に優れる。また、本発明の水性分散液は、各種基材との接着性や密着性に優れ、耐候性、耐水性等に優れた皮膜を与える。

[0002]

【従来の技術】疎水性部分と親水性部分をもつ両親媒性 の重合体は、塗料、インキ、接着剤、粘着剤、繊維加 工、紙加工、各種表面処理剤などの広範な分野において の応用性が注目されている。特に、近年の環境意識の高 まりから、このような両親媒性重合体を水性分散液とし て得ることが望まれている。両親媒性の重合体の水性分 散液を製造する方法としては、従来、水溶性のマクロモ ノマーの存在下に水不溶性の重合体を形成する単量体を 10 水中で重合しグラフト重合体を形成する方法や、ポリマ ー側鎖に官能基を導入し、該官能基と反応し得る官能基 を末端に有する重合体とを反応させてグラフト重合体を 合成した後に水に分散する方法などが検討されてきた。 しかしながら、前者では、マクロモノマーの製造が高コ ストであったり、また、後者では高分子反応を利用する ためにグラフト効率が充分に上がらず、安定な水分散液 が得られないことがあった。

2

【0003】分散安定性が優れた水性分散液を得る方法 として、特定の過酸化物の存在下に水溶性のビニル系単 量体を重合してなる親水性重合体と非水溶性のビニル系 単量体を水性媒体中でブロック共重合させる方法が提案 されている(特公昭62-39162号公報、特公昭6 2-39163号公報、特公昭62-39602号公報 および特公昭63-37145号公報を参照)。 しか し、この方法では、親水性重合体中のペルオキシ結合が 開裂してブロック共重合が進行するとされており、生成 するブロック共重合体の構造を十分にコントロールする ことが難しい。とのため、得られる水性分散液は、それ 自体の耐候性、また、該水性分散液を乾燥して得られる 皮膜の耐水性や耐候性、各種基材との接着性や密着性等 の点で性能が十分に発揮されない場合が多い。また、乳 化重合において、ヨウ素化合物への連鎖移動や一般にA TRP法と呼ばれる方法を利用して、スチレンーブチル アクリレートジブロック共重合体、スチレン-エチルア クリレート-スチレントリブロック共重合体等の水性分 散液を調製する方法が知られている(欧州特許出願公開 第947527号公報を参照)。この方法は、両親媒性 の重合体の水性分散液の製造にも適用可能であり、生成 する重合体の構造をコントロールすることができるとさ れているが、初期の単量体の乳化において界面活性剤を 使用することが必要である。このため、得られる水性分 散液は、塗膜として使用する際、界面活性剤のブリード アウトや界面活性剤に由来する耐水性の低下、強度の低 下を生じやすく、また各種基材との接着性や密着性等も 十分ではない場合が多い。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記した従来 技術に鑑みてなされたものであって、貯蔵安定性や耐候 性に優れた水性分散液であって、各種基材との接着性や 50 密着性に優れるとともに、耐水性、耐候性に優れた皮膜

を与える水性分散液を提供することにある。 [0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、上記の 課題は、芳香族ビニル系重合体ブロックAと、カルボキ シル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基 およびアミド基からなる群から選ばれる少なくとも1種 の官能基を有するビニル系単量体の単位2~100モル %および該ビニル系単量体と共重合可能な他のビニル系 単量体の単位98~0モル%からなる重合体ブロックB がイオウ原子を介して結合されてなるブロック共重合体 10 の水性分散液を提供することによって解決される。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明において使用するブロック 共重合体の構造は、芳香族ビニル系重合体ブロックAを Aで表し、また上記の重合体ブロックBをBで表すと、 例えば、A-B型のジブロック構造、A-B-A型のト リブロック構造等が挙げられるが、A-B型のジブロッ ク構造であることが好ましい。

【0007】重合体ブロックAは、芳香族ビニル系単量 体単位から主としてなる重合体ブロックである。芳香族 ビニル系単量体単位としては、例えば、スチレン、α-メチルスチレン、o-、m-、p-メチルスチレン、t **-ブチルスチレン、2,4,6-トリメチルスチレン、** モノフルオロスチレン、ジフルオロスチレン、モノクロ ロスチレン、ジクロロスチレン、メトキシスチレン、 1,3-ビニルナフタレン、ビニルアントラセン、イン デン、アセトナフチレンなどの芳香族ビニル系単量体か ら誘導される構造単位が挙げられるが、スチレンまたは α-メチルスチレンから誘導される構造単位が好まし い。重合体ブロックAは、かかる構造単位の1種または 30 2種以上を含有することができる。

【0008】重合体ブロックAは、必要に応じて、上記 の芳香族ビニル系単量体と共重合可能なビニル系単量体 から誘導される構造単位を、重合体ブロックAの全構造 単位の合計モル数に基づいて0~50モル%の割合で含 有していてもよい。該ビニル系単量体単位の含有量は、 重合体ブロックAの全構造単位の合計モル数に基づいて 0~30モル%の範囲内であることが好ましく、0~2 0モル%の範囲内であるととがより好ましい。

【0009】上記の芳香族ビニル系単量体と共重合可能 40 なビニル系単量体としては、例えば、(メタ)アクリロ ニトリル:メチル (メタ) アクリレート、エチル (メ タ) アクリレート、ブチル (メタ) アクリレート、ドデ シル (メタ) アクリレート、2 - エチルヘキシル(メ タ) アクリレート等の (メタ) アクリル酸エステルなど が挙げられるが、メチルメタクリレート、アクリロニト リルが好ましい。芳香族ビニル系単量体と共重合可能な ビニル系単量体としては、これらのうちの1種または2 種以上を用いることができる。

【〇〇1〇】芳香族ビニル系単量体と共重合可能なビニ 50 【〇〇14】重合体ブロックAの数平均分子量は、1,

ル系単量体は、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル アミド、N-ビニル-2-ピロリドン等の、カルボキシ ル基、酸無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基ま たはアミド基を有する単量体から誘導される構造単位で あってもよいが、重合体ブロックAにおける、かかる構 造単位の含有量は、重合体ブロックAの全構造単位の合 計モル数に基づいて2モル%未満であることが必要であ り、1モル%未満であることが好ましい。

[0011] 重合体ブロックBは、カルボキシル基、酸 無水物基、水酸基、スルホン酸基、アミノ基およびアミ ド基からなる群から選ばれる少なくとも 1 種の官能基を 有するビニル系単量体(以下、官能基含有単量体と略称 することがある)の単位2~100モル%および該官能 基含有単量体と共重合可能な他のビニル系単量体の単位 98~0モル%からなる重合体ブロックである。重合体 ブロックBにおける官能基含有単量体の単位の含有量 は、2~50モル%の範囲内であることが好ましく、2 ~45モル%の範囲内であることがより好ましく、2~ 30モル%の範囲内であることがさらに好ましい。

【0012】官能基含有単量体としては、例えば、アク リル酸、メタクリル酸、クロトン酸、ケイ皮酸、イタコ ン酸、マレイン酸等のカルボキシル基を有するビニル系 単量体:無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水シトラ コン酸、ブテニル無水コハク酸、テトラヒドロ無水フタ ル酸等の酸無水物基を有するビニル系単量体;2-ヒド ロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタ クリレート、N-メチロールアクリルアミド、N-メチ ロールメタクリルアミド、アクリル酸エチレングリコー ル等の水酸基を有するビニル系単量体:p-スチレンス ルホン酸およびそのナトリウム塩、カリウム塩等のスル ホン酸基を有するビニル系単量体;N,N-ジメチルエ チルアクリレート、N,N-ジメチルエチルメタクリレ ート等の置換されていてもよいアミノ基を有するビニル **系単量体;アクリルアミド、メタクリルアミド等のアミ** ド基を有するビニル系単量体などが挙げられるが、カル ボキシル基を有するビニル系単量体、無水カルボン酸基 を有するビニル系単量体が好ましく、アクリル酸、メタ クリル酸、無水マレイン酸がより好ましい。官能基含有 単量体としては、これらのうち1種類のものを使用して もよいし、2種以上を併用してもよい。

【0013】官能基含有単量体と共重合可能な他のビニ ル系単量体としては、(メタ)アクリロニトリル;酢酸 ビニル、ピバリン酸ビニル等のビニルエステル;メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、 ブチル (メタ) アクリレート、ドデシル (メタ) アクリ レート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート等の (メタ) アクリル酸エステルなどが挙げられるが、メチ ル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレー ト、酢酸ビニルが好ましい。

000~15,000の範囲内であることが好ましく、 2.500~12,000の範囲内であることがより好 ましい。また、重合体ブロックBの数平均分子量は、 2.000~30,000の範囲内であることが好まし く、4,000~20,000の範囲内であることがよ り好ましい。ブロック共重合体の数平均分子量は、3, 000~45.000の範囲内であることが好ましく、 6,500~30,000の範囲内であることがより好 ましい。なお、本明細書でいう数平均分子量は、ゲルバ ーミエーションクロマトグラフィー (GPC) 法によ り、標準ポリスチレン検量線に基づいて求めた値であ る。

【0015】ブロック共重合体における重合体ブロック Aと重合体ブロックBの割合は、重量比で、前者/後者 $=1/3\sim3/1$ の範囲内であることが好ましく、1/2~2/1の範囲内であることがより好ましく、1/ 1.5~1.5/1の範囲内であることがさらに好まし

【0016】ブロック共重合体の製造方法としては、特 に限定されるものではないが、例えば、メルカプト基を 持ち、重合体ブロックAに対応する構造を有する重合体 (以下、前駆体Aと略称することがある)を製造し、次 いで該前駆体のメルカプト基上に重合体ブロックBを形 成する方法が挙げられる。この方法によれば、目的とす るブロック共重合体を簡便かつ効率的に製造することが できる。なお、前駆体Aにおいてメルカプト基は分子末 端に存在することが好ましい。前駆体Aは、メルカプト 基を1個以上有していてもよい。また、メルカプト基を 持ち、重合体ブロックBに対応する構造を有する重合体 を製造し、次いで該重合体のメルカプト基上に重合体ブ ロックAを形成する方法によってブロック共重合体を製 造することも可能である。

【0017】前駆体Aは、各種の方法により製造すると とができる。例えば、Φ重合体ブロックAを構成する単 量体をラジカル重合する際に、チオーS-酢酸、チオー S-安息香酸、チオ-S-プロピオン酸、チオーS-酪 酸またはチオーS-吉草酸など添加して連鎖移動反応に より重合体末端にチオエステル基を導入した後、酸また はアルカリで処理する方法、②アニオン重合法により重 合体ブロックAを構成する単量体を重合する際に、停止 40 剤としてエチレンスルフィド等を用いる方法などにより 製造することができる。そして、前駆体Aをトルエン等 の有機溶媒に溶解し、該溶液に重合体ブロックBを構成 する単量体を添加してラジカル重合する方法などによっ てブロック共重合体を製造することができる。重合体ブ ロックBを構成する単量体のラジカル重合は常法に従っ て実施することができる。

【0018】本発明の水性分散液において、上記したブ ロック共重合体100重量部に対してスチレン系重合体 を配合してもよい。スチレン系重合体の配合量は、水性 50 ルアミン、2-ジメチルアミノ-2-メチル-1-プロ

分散液の貯蔵安定性と水性分散液から得られる皮膜の強 度のバランスの観点から、ブロック共重合体100重量 部に対して1~200重量部の範囲内であることが好ま しく、10~50重量部の範囲内であることがより好ま しい。

【0019】上記のスチレン系重合体としては、例えば ポリスチレン、シンジオタクティックポリスチレン、ス チレン-無水マレイン酸共重合体、スチレン-メタクリ ル酸メチル共重合体、スチレン-共役ジエンブロック共 重合体またはその水素添加物などが挙げられる。

【0020】上記したブロック共重合体および必要に応 じて配合されるスチレン系重合体を水性媒体に分散させ ることにより、本発明の水性分散液を製造することがで きる。水性媒体としては水が好ましいが、水に混和する 有機溶媒と水の混合物も使用可能である。水と混和する 有機溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、 2-プロパノール、n-ブタノール、t-ブタノール等 のアルコール;エチレングリコール、ジエチレングリコ ール、テトラエチレングリコール、ポリエチレングリコ 20 ール等の多価アルコール;3-メチル-3-メトキシブ タノール (MMB) 、2-メトキシエタノール (メチル セロソルブ)、2-エトキシエタノール(エチルセロソ ルブ)、2-ブトキシエタノール(ブチルセロソル ブ)、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチ レングリコールジエチルエーテル等のアルキレングリコ ールから誘導されるモノまたはジエーテル:酢酸等のカ ルボン酸;ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテ ル類;アセトン等のケトン類;酢酸メチル、酢酸エチル 等のエステル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキシド等の極性非プロトン性溶媒などが挙げられる。 水と混和する有機溶媒の使用量は、水100重量部に対 し、通常50重量部以下である。

[0021] 本発明の水性分散液におけるブロック共重 合体と水性媒体との配合割合は、ブロック共重合体5~ 70重量部に対して水性媒体95~30重量部の範囲内 であることが好ましい。

【0022】ブロック共重合体における重合体ブロック Bがカルボキシル基、酸無水物基またはスルホン酸基を 有するビニル系単量体の単位を含有している場合には、 塩基性物質を含有する水性媒体を使用することが、得ら れる水性分散液の分散安定性の観点から好ましい。

【0023】塩基性物質としては、アンモニア:ヒドロ キシルアミン、水酸化アンモニウム、ヒドラジン、ヒド ラジン水和物、(ジ)メチルアミン、(ジ)エチルアミ ン、(ジ) プロピルアミン、(ジ) ブチルアミン、

(ジ) ヘキシルアミン、(ジ) オクチルアミン、(ジ) エタノールアミン、(ジ)プロパノールアミン、N-メ チルジエタノールアミン、トリエチルアミン、N, N-ジメチルエタノールアミン、N,N-ジエチルエタノー パノール、2-アミノー2-メチル-1-プロパノー ル、シクロヘキシルアミン、テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド等のアミン化合物;酸化ナトリウム、酸化 カリウム、酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、酸化 バリウム等の金属酸化物; 水酸化バリウム、水酸化ナト リウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化ス トロンチウム等の金属水酸化物;水素化ナトリウム、水 素化カリウム、水素化カルシウム等の金属水素化物:炭 酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭 酸水素カリウム、炭酸水素カルシウム等の炭酸塩:酢酸 10 ナトリウム、酢酸カリウム、酢酸カルシウム等の酢酸塩 などが挙げられる。とれらのうちでも、入手の容易さ、 得られる水性分散液の安定性の観点から、アンモニア、 (ジ) メチルアミン、(ジ) エチルアミン、(ジ) プロ ピルアミン、(ジ) ブチルアミン、N-メチルジエタノ ールアミン、トリエチルアミン、N,N-ジメチルエタ ノールアミン、N, N-ジエチルエタノールアミン、2 -ジメチルアミノ-2-メチル-1-プロパノール、2 -アミノ-2-メチル-1-プロパノール、水酸化ナト リウム、水酸化カリウムが好ましく、アンモニア、水酸 20 化ナトリウム、水酸化カリウムがより好ましい。

【0024】塩基性物質の使用量は、ブロック共重合体の重合体ブロックBにおけるカルボキシル基、酸無水物基またはスルホン酸基に対して0.05当量以上であることが好ましく、分散粒子径を微細なものとする観点から、0.2~5当量の範囲内であることがより好ましく、0.3~1.5当量の範囲内であることがさらに好ましい。なお、カルボキシル基1モルに対する1当量とは、塩基性物質1モル当量であり、酸無水物基またはスルホン酸基1モルに対する1当量とは、塩基性物質2モ 30ル当量である。

【0025】ブロック共重合体の水性媒体への分散は、ブロック共重合体のガラス転移点以上の温度で実施することが、より微細で均一な分散粒子が得られる観点から好ましい。なお、上記のスチレン系重合体を含む水性分散液を製造する場合には、ブロック共重合体およびスチレン系重合体のうち、ガラス転移点が高い方の重合体のガラス転移点以上の温度で水性媒体に分散させることが、より微細で均一な分散粒子が得られることから好ましい。

【0026】ブロック共重合体の水性媒体への分散は、公知の方法によって実施される。例えば、撹拌手段を備えた耐圧容器を用いて行なうことができ、攪拌手段としては、特に限定されないが、大きな剪断力を生じさせることができることから、タービン型撹拌機、コロイドミル、ホモミキサー、ホモジナイザーが好ましい。また、ブロック共重合体の水性媒体への分散は、可助式の撹拌装置を備えたラインミキサーや「スタティックミキサー」(商品名、株式会社ノリタケ製)などの非可助式のライン式の混合機を使用して実施してもよい。

[0027] 本発明の水性分散液には、必要に応じて、増粘剤、消泡剤等を添加することができる。増粘剤としては、例えば、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ポリリン酸ナトリウム、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸ナトリウム、カゼイン、ビニルアルコールーメタクリル酸共重合体、デンプン、蛋白質等の水溶性高分子を挙げることができる。

[0028] さらに、塗布される素材の濡れ性を改善するために、本発明の水性分散液に対し、少量の有機溶剤を添加してもよい。また、本発明の水性分散液は、上記の化合物の他に、必要に応じて、酸化防止剤、耐候安定剤、熱分解防止剤、紫外線吸収剤等の各種安定剤;酸化チタン、有機額料等の着色剤;カーボンブラック、フェライト等の導電性付与剤;有機または無機系のフィラーを含有していてもよい

[0029]酸化防止剤としては、例えば、2, 6-ジ -t-ブチル-p-クレゾール、<math>0-t-ブチル-p-クレゾール、テトラキスー[xチレン-3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロビオネート<math>]xタン、 $\beta-$ ナフチルアミン、p-フェニレンジアミン等を挙げることができる。

[0030]紫外線吸収剤としては、例えば、2, 4 - ジヒドロキシベンゾフェノン、2 - (2' - ジヒドロキシー3', 5' - ジー t - ブチルフェニル) - 5 - クロルベンゾトリアゾール、2 - (2 - ヒドロキシー3 - t - ブチルー5 - メチルフェニル) - 5 - クロルベンゾトリアゾール、ビス(2, 2', 6, 6') - テトラメチル - 4 - ヒベリジン)セバケート等が挙げられる。

【0031】有機系フィラーとしては、例えば、木粉、パルブ粉;レーヨン、ビニロン、ポリアミド、ポリアミド、ポリアミド、ポリテトラフルオロエチレン等の高分子の粒子などが挙げられる。また、無機系のフィラーとしては、例えば、タルク、クレー、カオリン、マイカ等のケイ酸塩;シリカ、酸化チタン、酸化鉄、酸化亜鉛等の酸化物;水酸化アルミニウム、水酸化マグネシム等の水酸化物;炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム等の炭酸塩;硫酸パリウム、硫酸カルシウム等の硫酸塩などが挙げられる。

[0032]また、本発明の水性分散液には、必要に応 40 じてエポキシ化合物、アジリジン化合物、オキサゾリン 化合物、カルボシイミド化合物等の硬化剤を配合するこ とができる。

[0033]本発明の水性分散液における分散物質の平均粒子径としては、貯蔵安定性、各種基材との密着性、接着性の観点から、 $0.05\sim2~\mu$ mの範囲内であることが好ましく、 $0.05\sim1~\mu$ mの範囲内であることがより好ましい。

[0034]本発明の水性分散液は、分散物質の粒子径が小さいため、相分離が起こりにくく、貯蔵安定性が良いである。そして、本発明の水性分散液は、特にポリス

チレン、ハイインパクトポリスチレン、ABS樹脂、スチレン-共役ジェンブロック共重合体またはその水素添加物などの非極性基材に対する接着性や密着性に優れている。さらに、極性基材に対する接着性にも優れることから、コーティング剤(塗装や接着の際のプライマー、塗料、接着剤、表面改質剤)などとして有用である。

【0035】本発明の水性分散液からなるコーティング 剤が適用される基材の形状には特に制限はなく、フィル ム、シート、繊維、不織布等種々の形状の成形品が例示 できる。また、基材の成形方法についても特に制限はな く、射出成形、圧縮成形、中空成形、押出成形、回転成 形等の公知の成形法のいずれであってもよい。

[0036] 本発明の水性分散液を基材の表面に適用する方法としては、公知の方法が用いられ、例えば、スプレー塗布、バーコーターやアプリケーターによる塗布などが挙げられる。また、基材を水性分散液に浸漬することによっても、水性分散液を基材の表面に適用することができる。基材表面への適用後、自然乾燥や加熱強制乾燥等の方法によって乾燥され、コーティング層を形成することができる。

[0037] 本発明の水性分散液は、紙、木、金属、ブラスティック等よりなる各種形状の物品(成形体、フィルム、シート等)のコーティング剤(防水用途、離型用途、ヒートシール用途、ラミネート加工等における異種素材の接着剤用途、インキ、塗料等のブライマー用途など); つやだし剤; 金属表面処理剤などとしても有用である。

【0038】また、本発明の水性分散液は、水性塗料、 水性インキ、インクジェット用インキ、コピー用トナー 等の用途において、バインダー、顔料分散剤または改質 剤(光沢付与、耐摩耗性付与、耐水化等)としても有用で ある。本発明の水性分散液を、塗料、インキに使用する 場合、顔料、染料等の着色剤、水または水溶性溶剤、さ らに必要に応じてインキ流動性改良および表面皮膜の改 質などのための界面活性剤、ワックス、保湿剤、粘度調 節剤その他の添加剤を適宜配合し、ボールミル、アトラ イター、サンドミル、ホモジナイザーなどの通常のイン キ、塗料製造装置を用いて混練することによりインキ、 **塗料としての使用に適した組成物とすることができる。** こうして得られた組成物は紙、金属やポリエステル、ナ 40 イロン、ポリ塩化ビニルなどの極性樹脂、ポリスチレ ン、ABSなどの非極性樹脂に対して優れた接着性を示 す。また、この組成物は、使用目的に応じ、水などを用 いて、組成物の粘度が適正な値となるように調整しても よい。上記において、願料、染料等の着色剤としては、 公知のものが使用でき、例えば、アゾ顔料、アゾレーキ 顔料、縮合アゾ顔料、アントラキノン、チオインジゴ、 オキサジン、キナクリドン、酸性染料または塩基性染料 のレーキおよびトナー;銅フタロシアニンおよびその誘 導体、縮合多環顔料およびそれらの混合物および修飾

物;タルク、クレー、酸化チタン、炭酸カルシウム、カーボンブラック、ベンガラ、アンチモンレッド、カドミウムイエロー、コバルトブルー、紺青、群青等が挙げられる。顔料、染料は表面が疎水性のものであってもよいし、ロジンや界面活性剤などで表面処理されたものであってもよいし、アミノ基、カルボキシル基などの各種の官能基を導入して親水性が付与されたものであってもよい。なお、顔料、染料の100重量部に対し、本発明の水性分散液を、固形分換算で、通常1~500重量部、好ましくは5~200重量部の範囲で使用する。

10

[0039]また、本発明の水性分散液を用いて有機系または無機系の粒子の表面を処理することによって、ブロック共重合体またはその塩が付着した粒子(以下、これを「複合粒子」ということがある)が得られる。この複合粒子は、その核となる粒子の表面の少なくとも一部に上記のブロック共重合体またはその塩が付着している。ここで、上記の複合粒子およびその核となる粒子の大きさは、用途によって適宜選択可能であるが、その長径が 0.01μ m \sim 50mmの範囲内であることが好ましく、 $0.05\sim100\mu$ mの範囲内であることが好ましく、 $0.05\sim100\mu$ mの範囲内であることが好ました、なお、本発明の水性分散液がスチレン系重合体を含有する場合、複合粒子は、核となる粒子にブロック共重合体またはその塩とスチレン系重合体からなる組成物が付着した粒子となる。

[0040]上記の処理は、例えば、核となる粒子に本発明の水性分散液を加えて攪拌する方法、核となる粒子を水中で混合攪拌して懸濁状態とし、この水懸濁液に本発明の水性分散液を攪拌しながら添加して均一に分散させる方法、核となる粒子の製造中(例えば、核となる粒子の原料を粉砕する工程、核となる粒子を水溶液中から析出させる工程など)に本発明の水性分散液を添加する方法などにより行なうことができる。また、上記の処理後、複合粒子を沈殿させて濾過、乾燥させる方法などにより、複合粒子を乾燥状態で得ることもできる。

[0041] また、粒子の水懸濁液と本発明の水性分散液との混合は、種々の方法で実施することができるが、 剪断力が生じるホモミキサー、コロイドミル、ボールミル、サンドミル、ホモジナイザー等を用いて実施することが好ましい。

40 【0042】上記の複合粒子の核となる有機系の粒子としては、例えば、木紛、パルブ粉;アゾ顔料、アゾレーキ顔料、縮合アゾ顔料、アントラキノン、チオインジゴ、オキサジン、キナクリドン、酸性染料または塩基性染料のレーキおよびトナー;銅フタロシアニンおよびその誘導体、縮合多環顔料およびそれらの混合物および修飾物;レーヨン、ビニロン、ポリアミド、ポリアミドイミド、ポリイミド、ポリテトラフルオロエチレン等の高分子の粒子などが挙げられ、これらのうち1種または2種以上を用いることができる。これらのなかでも、水酸50基、アミノ基およびカルボキシル基から選ばれる少なく

とも1種の官能基を表面に有する有機系の粒子を用いる ことが好ましい。複合粒子をスチレン系樹脂等の重合体 の充填材として使用する場合、機械的性質改良効果の点 から、木粉、パルプ粉、レーヨンの粒子、ビニロンの粒 子がより好ましい。

【0043】上記の複合粒子の核となる無機系の粒子と しては、例えば、ゼオライト、タルク、クレー、カオリ ン、マイカ等のケイ酸塩;シリカ、酸化チタン、酸化 鉄、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、酸化ジルコニウム等 の酸化物;水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム等 10 の水酸化物:炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム等の炭 酸塩;硫酸バリウム、硫酸カルシウム等の硫酸塩;カー ボンブラック、ベンガラ、アンチモンレッド、カドミウ ムイエロー、コバルトブルー、紺青、群青等の有色顔 料:ガラス粉末、ガラス繊維などが挙げられ、これらの うち1種または2種以上を用いることができる。特に、 水酸基、アミノ基およびカルボキシル基から選ばれる少 なくとも1種の官能基を表面に有している無機系の粒子 を用いることが好ましい。

【0044】上記の有機系または無機系の粒子の形状と 20 しては、針状、繊維状、粉末状などの形状が挙げられ、 複合粒子をスチレン系樹脂等の重合体の充填材として使 用する場合、機械的性質改良効果の点から、針状、繊維 状の形状が好ましい。

【0045】ブロック共重合体またはその塩が吸着した 複合粒子は、水中での分散性に優れるとともに、特にス チレン系重合体への分散性に優れ、該複合粒子を配合す ることにより各種物性に優れたスチレン系重合体組成物 が得られる。

[0046]

【実施例】以下に、実施例により本発明を詳細に説明す るが、本発明はこれらの実施例により何ら限定されるも のではない。なお、下記の実施例において、分散粒子の 平均粒子径測定、塗装性試験、カーボンブラックの分散 安定性試験は、次のようにして行った。

【0047】(平均粒子径測定)大塚電子株式会社製 「ELS800」を用いて光散乱法により測定した。

(塗装性試験) 水分散液をNo. 16のパーコーターで ポリスチレン (GP666 (商品名、旭化成 (株) 社 m) またはポリエステル (PET) フィルム (厚さ:1 O O μm、ダイアホイルS (商品名、ダイアホイル (株) 社製〕に塗布し、50℃で30分乾燥した後、8

○℃で30分熱処理を施した。得られた塗膜の厚さは約 8 μmであった。そして、以下の1~3の項目につき評 価を行った。

1. 接着性

セロテープ〔商品名、ニチバン(株)社製〕を塗膜上に 貼り付けた後、速やかに90度方向に引っ張って剥離さ せ、塗膜の剥がれの有無を観察した。

(評価基準)

(): 剥がれなし

×:剥がれあり

2. 透明性

水性分散液を塗布し、乾燥、熱処理を行った後のPET フィルムの透明性について、全光線透過率を反射・透過 率計 [HR-100 (村上色彩技術研究所製)]を用い て測定した。

3. 耐水性

塗膜上に水をスポイトで1滴滴下し、10分後に水滴を 拭き取り、塗膜の外観を目視によって観察した。

(評価基準)

〇:変化無し

×:白濁などの変化あり

【0048】(カーボンブラックの分散安定性)ビーカ ーにカーボンブラック〔三菱化学(株)社製、「MA-100」(商品名))10重量部と蒸留水90重量部と 入れ、ホモミキサー〔特殊機化工業(株)社製〕を使用 して撹拌した。水性分散液中の固形分の重量がカーボン ブラックの10重量%となるようにブロック共重合体の 水性分散液をゆっくり添加した後、5000 rpmで3 0分間撹拌を継続した。上記で得られたカーボンブラッ クを含有する分散液を、カーボンブラックの含有量が l 重量%となるように水で希釈した後、試験管に高さが1 3cmになるように入れて1週間放置した。カーボンブ ラックが沈降してできた沈降層の高さを測定して、カー ボンブラックの水中での分散安定性の指標とした。

【0049】参考例1〔ポリスチレンブロック/アクリ ル酸エチルーアクリル酸共重合体ブロック型のジブロッ 30 ク共重合体の製造〕

(1) スチレン750重量部を反応容器中に仕込み、窒 素雰囲気下で90℃に昇温した。チオーS-酢酸0.3 2 重量部を添加し、30分後にラジカル重合開始剤 (V -65 (商品名)、和光純薬(株)社製]のトルエン溶 液 (濃度:5重量%)を6ml/hrの速度で、さらに チオーS-酢酸のトルエン溶液(濃度:5重量%)を9 ml/hrの速度で反応容器に連続的に添加し、重合を 開始した。重合率(ポリマー転換率)が40%になった 時点で反応を停止した。得られた溶液をメタノールに注 製]の射出成形板(サイズ:10cm×10cm×2m 40 ぎ、生じた沈殿を取得し、減圧乾燥することによって、 末端にチオーS-酢酸エステル基を有するポリスチレン を得た。

> (2)上記の(1)で得られた末端にチオーS-酢酸エ ステル基を有するポリスチレン200重量部、トルエン 200重量部、ブタノール100重量部を反応容器に仕 込み、70℃で水酸化ナトリウムのメタノール溶液(濃 度:10重量%)1m1を添加して同温度で2時間反応 させた。酢酸0.25gを添加して反応を終了し、得ら れた溶液をメタノールに注ぎ、生じた沈殿を取得し、減 50 圧乾燥することによって、末端にメルカプト基を有する

ポリスチレン (以下、ポリスチレン1と略称する) を得 た。ポリスチレン1の数平均分子量は11,000、メ ルカプト基の含有量は86μmol/gであった。

【0050】(3)上記で得られた、ポリスチレン1の 100重量部、アクリル酸エチル70重量部、アクリル 酸30重量部およびトルエン200重量部を反応容器に 仕込み、90℃、窒素雰囲気下で、ラジカル重合開始剤 [V-70 (商品名)、和光純薬(株)社製]のトルエ ン溶液 (濃度: 0. 1重量%) を7m1/hrの速度で 連続的に添加し、重合を開始した。重合率(ポリマー転 10 換率)が95%になった時点で反応を停止し、ポリスチ レンブロック (重合体ブロックA) およびアクリル酸エ チル/アクリル酸共重合体ブロック〔アクリル酸エチ ル:アクリル酸=63:37 (モル比); 重合体ブロッ クB] から構成されるジブロック共重合体(以下、これ をブロック共重合体1と略称する)を得た。得られたブ ロック共重合体1における重合体ブロックAの数平均分 子量は11,000、重合体ブロックBの数平均分子量 は10,000であった。

【0051】参考例2〔ポリスチレンブロック/アクリ 20 ル酸エチルーアクリル酸共重合体ブロック型のジブロッ ク共重合体の製造〕

(1)参考例1の(1)において、チオーS-酢酸の初 期添加量を0.32重量部から0.58重量部に、チオ -S-酢酸のトルエン溶液(濃度:5重量%)の連続添 加速度を9ml/hrから4ml/hrにそれぞれ変更 したこと以外は、参考例1の(1)および(2)と同様 の操作を行い、末端にメルカプト基を有するポリスチレ ン(以下、ポリスチレン2と略称する)を得た。ポリス 含有量は185 µmol/gであった。

【0052】(2)参考例1の(3)において、ポリス チレン1 に代えて同重量のポリスチレン2を使用したこ と以外は参考例1の(3)と同様の操作を行い、ポリス チレンブロック (重合体ブロックA) およびアクリル酸 エチル/アクリル酸共重合体ブロック〔アクリル酸エチ ル:アクリル酸=63:37 (モル比);重合体ブロッ クB] から構成されるジブロック共重合体(以下、これ をブロック共重合体2と略称する)を得た。得られたブ ロック共重合体2における重合体ブロックAの数平均分 40 子量は5,100、重合体ブロックBの数平均分子量は 4,800であった。

【0053】参考例3〔スチレンーメタクリル酸n-ブ チル共重合体ブロック/アクリル酸エチルーアクリル酸 共重合体ブロック型のジブロック共重合体の製造〕

(1)スチレン570重量部、メタクリル酸n-ブチル 180重量部を反応容器に仕込み、窒素雰囲気下で90 *Cに昇温した。チオーS-酢酸〇.74重量部を添加 し、30分後にラジカル重合開始剤開始剤 (V-65

度:2重量%) を7 m l / h r の速度で、さらにチオー S-酢酸のトルエン溶液(濃度:10重量%)を9.3 ml/hrの速度で反応容器に連続的に添加し、重合を 開始した。重合率 (ボリマー転換率) が50%になった 時点で反応を停止した。得られた溶液をメタノールに注 ぎ、生じた沈殿を取得し、減圧乾燥することによって、 末端にチオーS-酢酸エステル基を有するスチレンーメ タクリル酸 n - ブチル共重合体を得た。続いて参考例 1 の(2)と同様の操作を行い、末端にメルカプト基を有 するスチレン-メタクリル酸n-ブチル共重合体(以 下、スチレン系共重合体 1 と略称する) を得た。スチレ ン系共重合体1の数平均分子量は4,900、メルカブ ト基の含有量は194μmol/gであった。

14

[0054](2)参考例1の(3)において、ポリス チレン1に代えて同重量のスチレン系共重合体1を使用 したこと以外は参考例1の(3)と同様の操作を行い、 スチレン-メタクリル酸n-ブチル共重合体ブロック (重合体ブロックA) およびアクリル酸エチル/アクリ ル酸共重合体ブロック (アクリル酸エチル:アクリル酸 =63:37 (モル比); 重合体ブロックB] から構成 されるジブロック共重合体(以下、これをブロック共重 合体3と略称する)を得た。得られたブロック共重合体 3における重合体ブロックAの数平均分子量は4,90 O、重合体ブロックBの数平均分子量は4,800であ

【0055】参考例4〔ポリスチレンブロック/アクリ ル酸エチルーアクリル酸共重合体ブロック型のジブロッ ク共重合体の製造〕

参考例1の(2)で得られたポリスチレン1の50重量 チレン2の数平均分子量は5,100、メルカプト基の 30 部、アクリル酸エチル90重量部、アクリル酸10重量 部およびトルエン200重量部を反応容器に仕込み、9 0℃、窒素雰囲気下で、ラジカル重合開始剤〔V-70 (商品名)、和光純薬(株)社製]のトルエン溶液(濃 度: 0. 1 重量%) を 7 m 1 / h r の速度で連続的に添 加し、重合を開始した。重合率(ポリマー転換率)が9 5%になった時点で反応を停止し、ポリスチレンブロッ ク (重合体ブロックA) およびアクリル酸エチル/アク リル酸共重合体ブロック (アクリル酸エチル:アクリル 酸=87:13(モル比);重合体ブロックB〕から構 成されるジブロック共重合体(以下、これをブロック共 重合体4と略称する)を得た。得られたブロック共重合 体4における重合体ブロックAの数平均分子量は11. 000、重合体ブロックBの数平均分子量は20,00 0であった。

[0056]実施例1

参考例1で得られたブロック共重合体1の20重量部お よびキシレン80重量部を撹拌機付きの反応槽に仕込 み、100°Cで溶解した。次に、得られた溶液に、濃度 が0.2%の水酸化ナトリウム水溶液167重量部を、 (商品名)、和光純菜(株)社製]のトルエン溶液(濃 50 攪拌下、1時間かけて連続的に添加し、懸濁液を得た。

得られた懸濁液からキシレンを留去することにより、固形分濃度が20%の水性分散液を得た。この水性分散液100重量部および28%アンモニア水2重量部を加圧反応容器に仕込み、120℃で1時間撹拌した。撹拌後室温まで冷却して、固形分濃度が20重量%の水性分散液を得た(以下、これを水性分散液1と略称する)。得られた水性分散液1における平均分散粒径は340nmであった。水性分散液1は1週間静置しても粒子径に変化はなく安定であった。

【0057】上記で得られた水性分散液1について、前 10 記の方法で、塗装性試験、カーボンブラックの分散安定 性試験を行った。結果を表1に示す。

【0058】実施例2

実施例1において、ブロック共重合体1に代えて、同重量のブロック共重合体2を使用したこと以外は、実施例1と同様の操作を行い、固形分濃度が20重量%の水性分散液を得た(以下、これを水性分散液2と略称する)。得られた水性分散液2における平均分散粒径は100nmであった。水性分散液2は1週間静置しても粒子径に変化はなく安定であった。水性分散液2について、前記の方法で、塗装性試験、カーボンブラックの分散安定性試験を行った。結果を表1に示す。

【0059】実施例3

実施例1において、ブロック共重合体1に代えて、同重量のブロック共重合体3を使用したこと以外は、実施例1と同様の操作を行い、固形分濃度が20重量%の水性分散液を得た(以下、これを水性分散液3と略称する)。得られた水性分散液3における平均分散粒径は86nmであった。水性分散液3は1週間静置しても粒子径に変化はなく安定であった。水性分散液3について、前記の方法で、塗装性試験、カーボンブラックの分散安米

* 定性試験を行った。結果を表1に示す。

【0060】実施例4

参考例4で得られたブロック共重合体4の20重量部お よびキシレン80重量部を撹拌機付きの反応槽に仕込 み、100°Cで溶解した。次に、得られた溶液に、濃度 が0.1%の水酸化カリウム水溶液150重量部を、攪 拌下、1時間かけて連続的に添加し、懸濁液を得た。得 られた懸濁液からキシレンを留去することにより、固形 分濃度が20%の水性分散液を得た。この水性分散液1 00重量部および28%アンモニア水0.9重量部を加 圧反応容器に仕込み、120℃で1時間撹拌した。撹拌 後室温まで冷却して、固形分濃度が20重量%の水性分 散液を得た(以下、これを水性分散液4と略称する)。 得られた水性分散液4における平均分散粒径は620n mであった。水性分散液4は1週間静置しても粒子径に 変化はなく安定であった。水性分散液4について、前記 の方法で、塗装性試験、カーボンブラックの分散安定性 試験を行った。結果を表1に示す。

【0061】対照例

20 (カーボンブラックの分散安定性) ビーカーにカーボンブラック [三菱化学(株)社製、「MA-100」(商品名)] 10重量部と蒸留水90重量部を入れ、ホモミキサー [特殊機化工業(株)社製]を使用して、5,000rpmで30分間撹拌した。得られたカーボンブラックの分散液を、カーボンブラックの濃度が1重量%となるように水で希釈し、試験管に高さが13cmになるように入れて1週間放置し、カーボンブラックが沈降してできた沈降層の高さを測定した。

[0062]

0 【表1】

	実施例1	実施例 2	実施例3	実施例4	対照例
プロック共重合体	1	2	3	4	
逸装性試験 接着性 (対ポリスチレン) (対ポリエステル) 透明性(%) 耐水性	99.8	O O 99.8	00.9	O O 9 9. 5 O	- - -
カーポンプラックの分散安定性 沈降面の高さ (cm)	13 (沈降なし)	12	11	13 (沈降なし)	3. 2

【0063】表1の結果より、本発明の水性分散液は、接着性および耐水性に優れていることがわかる。また、ブロック共重合体1~4の塩が付着したカーボンブラックが水中での分散安定性に優れていることがわかる。

【0064】実施例5

顔料としてクロモフタールレッドA2B〔商品名、大日本インキ化学(株)社製〕の10重量部、水性分散液1の8重量部および水82重量部を混合し、小型ボールミルに入れて1時間混練して赤色インクを調製した。得ら

れたインクを、No. 16のバーコーターで通常のOA 40 紙およびポリエステル(PET)フィルムに塗布したと てろ、にじみやはじきは観察されなかった。

[0065]

【発明の効果】本発明によれば、貯蔵安定性、耐候性に優れた水性分散液であって、各種基材に対する接着性や密着性に優れるとともに、耐水性、耐候性に優れた皮膜を与える水性分散液が提供される。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'

識別記号

FΙ

C 0 9 D 153/00

テマフート (参考)

C 0 9 D 153/00

Fターム(参考) 43002 BC02X BP03W DE026 CH01

HA06

4J026 HA05 HA06 HA38 HA39 HA48

HB08 HB10 HB11 HB12 HB38

HEO1 HEO2

4J038 CP061 CQ011 GA03 GA06

GA09 GA10 GA13 JB13 JC06

JC07 JC08 KA03 MA08 MA10

MA14 NA03 NA04 NA10 NA12

NA26

4J039 AD03 AD08 AD09 AD11 AD12

AD17 BC07 BC12 BC16 BC36

BE01 BE02 BE12 BE25 CA06

EA34 EA38 EA43 EA44 GA03